FILM-FORMABLE AND SELF-CROSSLINKABLE AQUEOUS PLASTIC DISPERSION, PREPARATION THEREOF AND FINISHING OF FIBROUS PRODUCT

Publication number: JP2233711 (A)

Publication date: 1990-09-17

Inventor(s): KURAUSU RANGERUBAINSU; HERUBERUTO FUINKU;

BUORUFUGANGU KURETSUSE; DEIITAA TETSUSUNAA

Applicant(s): ROEHM GMBH

Classification:

- international: C08F220/36; C08F2/00; C08F2/16; C08F2/22; C08F20/34;

C08F20/52; C08F26/00; C08F212/08; C08F220/12; C08F220/44; C08F220/58; C08F226/06; C08F246/00; C08F265/06; C08L21/02; D06M13/02; D06M13/322; D06M13/402; D06M13/432; D06M14/00; D06M15/263; D06M15/29; C08F2/00; C08F2/12; C08F20/00; C08F26/00; C08F212/00; C08F220/00; C08F226/00; C08F246/00;

C08F265/00; C08L21/00; D06M13/00; D06M14/00; D06M15/21; (IPC1-7): C08F220/36; C08F220/58; C08F226/06; C08F246/00;

D06M14/00

- **European:** C08F220/58; C08F246/00; D06M15/29

Application number: JP19900013774 19900125 **Priority number(s):** DE19893902067 19890125

Abstract not available for JP 2233711 (A)

Monomer mit einer Ureidogruppe.

Abstract of corresponding document: EP 0384125 (A1)

Eine filmbildende, selbstvernetzende wässrige
Kunststoffdispersion mit verminderter
Formaldehydfreisetzung enthält ein
Emulsionspolymerisat aus A) einem überwiegenden
Anteil an äthylenisch ungesättigten, radikalisch
polymerierbaren Monomeren, welche ein
Polymerisat bzw. Copolymerisat mit einer
Glasübergangstemperatur nicht über 120 DEG C
ergeben, B) N-Methylol-acrylamid oder methacrylamid, C) gegebenenfalls weiteren
äthylenisch ungesättigten, radikalisch
polymerierbaren Monomeren, D) einem äthylenisch
ungesättigten, radikalisch polymerisierbaren

Also published as:

JP2918052 (B2)

more >>

EP0384125 (A1) EP0384125 (B1) US5071902 (A) DE3902067 (A1)

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

⑩ 公開特許公報(A) 平2-233711

51 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

平成2年(1990)9月17日 **43**公開

C 08 F 220/58

220/36 226/06 MNG MMQ MNL

8620 - 4 J8620 - 4 J8620-4 J ×

審査請求 未請求 請求項の数 9 (全10頁)

6 発明の名称

皮膜形成性の自己架橋性水性プラスチック分散液、その製法及び繊

維製品仕上げ法

願 平2-13774 ②特

平 2 (1990) 1 月25日 22出

優先権主張

321989年1月25日38西ドイツ(DE)31P3902067.3

⑫発 明 者

クラウス・ランゲルバ ドイツ連邦共和国ランゲン・ウーラントシュトラーセ 56

インス

勿出 願人 レーム・ゲゼルシヤフ

ドイツ連邦共和国ダルムシユタツト・キルシエンアレー

17 - 21ト・ミツト・ベシユレ

ンクテル・ハフツング

四代 理 人

弁理士 矢野 敏雄 外2名

最終頁に続く

黑 明

発明の名称

皮膜形成性の自己架橋性水性ブラスチック分 散液、その設法及び繊維製品仕上げ法

- 特許請求の範囲
 - 1. A) 圧倒的含分のエチレン性不能和ラジカル 重合在単重体又は120℃を慰えないガラ ス転移温度を有する重合体又は共宜合体を 生じるような単資体の混合物、
 - B) N メチロールアクリルアミド又は メ タクリルアミド又はそのマスキングされた 誘導体及び場合により、
 - c) その他のエチレン性不飽和ラシカル重台性 单量体

から成る乳化重合体を含有する皮膜形成性の 自己架橋在水性プラスチック魅胸液において、 乳化直合体が更に、

ひ)原子団:

を有する、エチレン性不飽和、ラジカル重合 性単立体を含有することを特徴とする、皮膜 形成性の自己架構性水性プラスチック分散液。

- 2. 乳化重合体が、少なくとも二つの異なる重 合相を有し、その中の一つは成分Bの主要含 分を含有し、もう一つは成分Dの主要含分を 含有することを特徴とする、請羽項1 に記載 のプラスチック分散液。
- 3. 乳化重台体が最初に製造された相(核)中 に、2~12重量%の単位B及び場合により 10重量のまでのアクリルーおよび/又はメ タクリルアミドの単位を含有し、最後に得ら れる柏(微)中に 0.5~10重量% の単位 1 を含有することを特徴とする、請求項2に記 戯のブラスチック分散液。
- 4. 原子団 > N-00-NH- を有するエチレン性不 飽和ラジカル重合性単量体として、式【、【 又は!:

R-NR -OU-NR H

- N - OO - NH - .

[式中、Rはラジカル重合を行りことのでき るエチレン任不飽和器を表し、Rは水業原子 又は炭素原子1~8個を有するアルキル基を 表し、Aは2-又は3-貝の、カルポニル基 を有するか又は有さないアルキレン基を表す〕 の化合物がブラスチック分散液中に含有され る乳化重合体の形成に関与していることを特 徽とする、請求項1からるまでのいすれか1 項に記載のプラスチック分散液。

5. 式 I ~ I の 単 🌋 体 中 で 基 R が 構 造 :

 $OH_2 = OR' - OU - O - Alk -$

〔式中、 R'は水素又はメチル器を表し、 Alk

生じるような単量体の混合物、

- メタクリルアミド又はそのマスキングされ た誘導体及び場合により、
- o) その他のエチレン性不飽和ラジカル重合 性单量体

を、水柏中で2段階で乳化虫合させることに よつて製造する(その際、成分Bの主要分を 第1工程で使用する)に当り、第2工程で成 分 D として 原 子 団 :

を有する、エチレン性不飽和の、ラジカル重 合性単単体を使用することを特徴とする、ブ ラスチック分散液の製法。

3 発明の許細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、皮膜形成性の自己架構性水性ブラ スチック分散液、その製法及びこれを繊維製品 . アクリレートを基礎とするホルムアルデヒドー 仕上のために使用することに関する。特に本発

は炭栗原子2~8個を有するアルキレン鎖を に 記載のプラスチック分散液。

- 6. 式【又は【の単量体がエチレン尿素又はブ ロピレン尿素から誘導されることを特徴とす る、請求項4又は5に記載のプラスチック分 散液。
- 7. 成分Aが90重量%より以上までアルキル 基に炭素原子1~12個を有するアクリル‐ 及び/又はメタクリル酸のアルキルエステル 及び/又はスチレンから成ることを特徴とす る、請求項1から6までのいずれか1項に記 数のプラスチック分散液。
- 8. 請求項1からフェでのいずれか1項に記載 のプラスチック分散液を使用することを特徴 とする、繊維製品の仕上げ法。
- 9. 請求項2に記載のプラスチック分散液を、 A) 圧倒的含分のエチレン佐不飽和ラジカル 重合性単位体又は120℃を超えないガラ ス転移温度を有する重合体又は共重合体を

明は、この種の分散液からのホルムアルデヒド の遊雕を減少させることに関する。プラスチッ ク分散液は、薄い層で固体基板上で 0~120 ℃の温度で、場合により皮膜形成助剤の瘀加後 に乾燥させて緊密な膜になる場合に、皮膜形成 性であると見なされる。

〔従来の技術〕

繊維成形品、例えば敵物、フリース及び紡績 機維又は繊維紡糸から成る綿を自己架橋性水性 プラスチック分散液で包責することによる仕上 げ及び強化は、一般に公知である。架橋可能な 基としてこの分散液は一般に、アクリル - 及び /又はメタクリル酸のN-メチロールアミドの 重合導入された単位を含有する。 温度 1 0 0 ~ 160℃で架橋することによつて台反によりと ライクリーニングの溶剤及び柔軟剤に対する高 い安定性が獲得される。

西ドイツ特許第3202093号明細書から、 及び、アクリルニトリル不含のプラスチック分散

・欧州特許(BP-B) 第80635号明細書によれば、分散液が尿素1~5重量%を含有する場合には、重合された単位としてN-メチロール-アクリルアミド又は-メタクリルアミド立で不超和カルボン酸のヒドロキシアルキルエステルを含有する自己架橋性水性プラスチック

敵されている。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は、低いホルムアルデヒド遊離によつ て卓越しているが、しかしそれを用いて製造される皮膜の溶剤及び柔軟剤に対する安定性がホルムアルデヒド結合性成分不含の相応する分散 液に比して不利には相違していない、皮膜形成 性の自己架橋性水性プラスチック分散剤を提供 することであつた。

【課題を解決するための手段】
この課題は、本発明によれば、

- A) 圧倒的台分のエチレン性不飽和ラジカル重合性単位体又は120℃を超えないガラス版 移温度を有する重合体又は共重合体を生じるような単盤体の混合物、
- B) N-メチロール-アクリルアミド又は・メタクリルアミド又はそのマスキングされた誘導体及び場合により、
- c) その他のエチレン性不飽和ラジカル蛋合性 単単体

分散液からのホルムアルデヒドの遊離は著しく 減少する。この場合には当然、この種の分散液 を用いて製造された繊維仕上げのドライクリー ニンクの溶剤又は柔軟剤に対する安定性がある 程度減少することは、もちろん甘受せればなら なかつた。

安定性の減少が若干値かである場合でも、似たような減少が、ホルムアルデヒドキャッチャ Formal dehydfänger (Formal dehydfänger)としてエチレン尿素を含有する欧州特許 (RP-B)第 1 4 3 1 7 5 号明細書による自己架橋性ブラスチック分散液を用いる繊維含浸で確認される。その他の低分子量のホルムアルデヒドキャッチャーが、 R.S.ペリー (Perry) その他により。テキスタイル・ケミスト・アン・カラリスツ (Textile Chemists an Colorists)。第 1 2 巻 (1 9 8 0) 3 1 1 ~ 3 1 6 質に並びにH.ピレ (Bille) 及びH.ペーターセン (Petersen) により。メリアンド・テキステイルペリヒテ (Melliand Textilberichte)。第 5 7巻 (1 9 7 6)、1 6 2 ~ 1 6 5 頁に記

から成る、乳化塩合体を含有するようなブラスチック懸濁液において、乳化塩合体が更に、

D) 原子団:

を有する、エチレン性不飽和ラジカル重合性単 量体を含有することによつて解決される。この 構造を、以後、ウレイド基と称する。これは有 利には、5-又は6-員の複衆境の成分として 存在する。低分子量のホルムアルデヒドキャッ チャーとして既に公知である尿素誘導体のラジ カル重合性誘導体も好適である。

意外にも、乳化重合体の本発明による構造によって、これを用いて製造される皮膜又は繊維含を物の有機溶剤又は柔軟剤に対する安定性を滅ずることなしに、ブラスチック分散液中の遊離及び脱離可能なホルムアルデヒドの含量は、慣用の自己架橋性ブラスチック分散液に対して著しく減らされる。それどころかむしろ、突縮例中に含まれる比較実験が示すように、この特

性が改良されさえする。これに対して、尿素の公知の使用は皮膜形成的のブラスチック分散液中の前架橋を惹起し、その結果皮膜形成後にメチロールアミド基が十分な架橋用にもはや供給されないことになる。

この種の乳化重合体からの皮膜の溶剤及び柔軟剤に対する安定性は、不発明によればの出てたないの密度になった。低分子はのの密度になった。低分子はの知りではなった。のでは、そのではないのでは、そのではないのでは、そのではないではないではないではないではないではないではないではないである。 変離又は、そのではないではないであるではないのではないのではないのではないである。 変がいるでは、そのではないではないではないではないではないではないである。 機構又は、そのではないではないではないではないではないである。 変がまずるでは、これではないではないである。 安定性も説明する。

側鎖位のエチレン尿素原子団を有する重合導入された単位は、乳化重合体の成分として西ドイツ特許(DE-A)第1284006号、

第2626845母及び第3443964号明 細嚢から公知であるが、しかしこれらはこれま

及びアクリルニトリルが挙げられる。一般にアルキル基中に炭素原子1~12個を有するアクリル・及び/又はメタクリル酸のアルキルエステルは、成分Aの90重量%以上である。この成分は多くの場合に更に、乳化重合体の80~99重量%を占める。

乳化菌合体の自己架橋性特性は、 N - メチロールアクリルアミド又は- メタクリルアミド又は分散液から生成される繊維含を加熱する際に同様にして架橋性に作用するそのマスキングされた誘導体の単位Bの含量による。 この種の誘導体は例えば、アクリル- 及び/ 又はメタクリル酸のN-(アルコキシーメチル)-アミドである。 有利には単位Bは乳化重合体の1~10重量%である。

乳化重合体の構造に付加的な成分 o として、 その他のエチレン性不飽和のラジカル重合性単 量体も関与することができる。これには有利に は、不飽和カルボン酸、例えばアクリルー及び / 又はメタクリル酸、マレイン酸、フマル酸及 ではアクリルー及び/又はメタクリル酸のN・メチロールアミドと組み合わして使用することを目的とされていなかつた。従つて、この両方の種類の単量体の相乗作用は観察されておらず、自己架構性分散液からのホルムアルデヒド遊離を減少させるために使用されていない。

びイタコン酸が属し、乳化重合体の 0.1~10 重量のの含分を占めることができる。その他に使用することのできるコモノマーは、例えば1~10重量のの含分のアクリル・及び/又はメタタリルで、アクリル・ステル、多官的性染機性単발体、例えばジオールのアクリル・及び/又はメタクリル酸のジェステルである。

成分 D としては、一般に乳化 重合体中に原子団:

を有するエチレン性不飽和ラジカル蟹合性単盤体 0.5~10、有利には1~5 塩魚%を含有する。その際、尿器の誘導体が該当する。本発明の有効性のためには、尿器原子団の镫器原子と結合した水器原子少なくとも1個が存在する。

有利な単位体 D は式 I ~ I により記載することができる:

式中、Rはラジカル重合を行うことのできるエチレン性不飽和基を表し、ドは水素原子又は 炭素原子1~8個を有するアルキル基を表し及びAは2・又は3・負の、場合によりカルポニル基を有するアルキレン語を表す。エチレン原素又はプロピレン尿素から誘導される式』又は 』の単量体が有利である。

ラジカル重合を行うことができる、エチレン 性不飽和甚Rは例えば、ピニルー、アリルー、 メタリルー、アクリロイルー、メタクリロイル -、2-ピニルオキシエチルー、2-アクリル アミドーエチルー、2-メタクリルアミドーエ チルー又は2-(ターカルポキシーアクリルア

重合開始前に水相中に乳燗させるか又は重合進行中に反応の程度に応じて徐々にそのままか又は水性エマルションの形で削もつて装入した水相中に弥加することができる。

本発明の有利な態碌では、乳化重台体は一つ は成分 B の 主 含分 を 含有 し、 も り 一 万 は 成 分 D の主台分を含有する少なくとも2つの異なる重 合体相を含有する。有利には、成分B及びDの 90~100重量%は各々相の一つに含有され ることができる。成分A及び口は、両方の相中 で似たような爻は同じ重量合分で含有されてい てよい。その際、"柏"とは時間的に限られた 段階で乳化重合を起こし、その組成が前又は後 の相と異なる乳化重台体の含分を言う。多段階 乳化重台又はグラフト重合とも言う。柏は各々 のラテックス粒子中で球状核及び核を包む1相 又は数相の般を形成することができるが、しか しこの主の構造は本発明による乳化重合体に有 利であるとも又は根本的に必要というわけでも ない。しかし、相が各々の場合に空間的に相互

ミド) - エチル - 基であつてよい。有利には、 R は構造:

 $CH_2 = CK - CO - U - Alk -$

乳化重合体は、乳化重合の常法により、水柏中で水溶性陰イオン、傷イオン又は非イオン乳化剤で以ばずイルの水溶性ラジカル形成性重合開始剤、例えばアルカリペルオキソジスルフェートの存在で、温度20~100で設定することができる。単量体A~Dの混合物は

に分かれているが、しかし相互に接触しているトメインを形成すると見なされる。乳化重合体が2相より多い相から形成されている場合には、成分Bは主として又は完全に最初に製造される相中に、そして成分Dは主として又は完全に最後に製造される相中に含有されるべきである。

有利には、乳化重合体は、谷々乳化重合体の

総重量に対して、最初に生成される相(核)中で2~12重量のの単位B及び場合により10 重量のまでのアクリル・及び/又はメタクリルアミド単位を含有し、最後に生成される相(微)中で0.5~10重量のの単位Dを含有する。最初の相と最後の相との量比は1:1~10:1 であつてよい。2:1~6:1 の比が有利である。

遊離又は脱離可能なホルムアルデヒドの減少した含量は、分散液の製造、貯蔵、輸送及び調製から含皮、乾燥及び縮合までの全加工工程で、有利であると認められた。ホルムアルデヒドの問題の大気への遊離は全方法工程で著しく減少

用、分子量、粒度及びポリモード分布状態を含む粒度分布の調節又は攪拌安定性、染色可能性 又は耐凍結性を改善するための公知手段の適用 が該当する。

アラスチック分 散液の 通用

する。

寒 施 例

例 1

この裕阪中に2種類のエマルジョンを相互に 80℃で撹拌下に添加する。下記成分:

アクリル酸エチル603.08メタクリルアミド27.08N-メチロールメタクリルアミド45.08トリイソプチルフエノールポリグリコール
エーテルスルフエート - Na10.138ペルオキシ二(航) アンモニウム1.628水420.08

から成るエマルジョン」の添加を3時間以内に行う。次いで直ちに次の時間以内に下記成分:

アクリル酸エチル N-(2-メタクリロイルオやシエチル) 27.08 エチレン尿業

トリインプチルフエノールポリグリコール 3.388 エーテルスルフエート・Na

ペルオキシ二 m酸アンモニウム 0.5 4 8 及び 水 135.08

から成るエマルジョン【を添加する。

旅加後、パッチを窒温に治却する;その際 7 ○で1・4・シイソプロピルペンタールモ ノヒドロペルオキシド ○.3 89及びナトリウム ホルムアルテヒドスルホキシレート ○.3 8の旅 加を行う。次いで分散液を遮遮する。分散液の 乾燥重量は約5 ○%である。

分散液の特性に関しては第1表をお照下さい。 この分散液は出2.3及び粘度1625m Pas (プルックフィールド)を有する。ラテックス 粒子の平均粒度は170 nm である。 例2

例 1 に記載の万法により下記組成を有するブ ラスチック分散液を製造する:

のエマルションから、4時間かけてエマルションを供給する間に製造する。その他は例1の第 1工程の操作方法又は例1の後処理と同じである。分散液は出2.4及び粘度1500mPas (プルックフィールド)を有する。ラテックス 粒子の粒度は140 nmである。

例 3

この溶液中に2種類のエマルジョンを交互に 80℃で提供下に添加する。下配成分:

アクリル酸プチル 372.68 メタクリル酸メチル 263.98 N-メチロールメタクリルアミド 23.648

39910718 6.078 3779

核: アクリル酸エチル 89.3 塩塩% N-メチロールメタクリルアミド 6.7 重塩% メタクリルアミド 4.0 重塩% 数: アクリル酸エチル 92.4 重量%

N-(2-メタクリロイルオキシエチル) 7.6 重量% エチレン 尿 素

この分散液は叶2.3及び粘度1750m Pas (ブルックフィールド)を有する。ラテックス 粒子の平均粒度は150 nm である。

比較例1

例1とほぼ同じ総組成を有するが、エチレン 尿素単重体は含まない乳化重合体を1段工程で 下記組成:

アクリル酸エチル	8 2 8.0 8
メタクリルアミド	4 5.0 8
N - メチロールメタクリルアミド	2 7.0 8
トリイソプチルフエノールポリグリコール エーテルスルフエート - N a	1 3.5 8
ペルオキシ二硫酸アンモニウム	2.168 及ひ
水	5 5 5.0 <i>8</i>

トリイソプチルフエノールポリグリコール 3.388 エーテルスルフエート - N a 1.138及び 水 346.08

から成るエマルション I の添加はる時間以内に行う。 次いて 1 時間以内に下記成分:

アクリル酸ナチル108.458メタクリル酸メチル89.558N-(2-メタクリロイルオキシエチル)27.08トリイソプチルフエノールポリグリコール
エーテルスルフエート-Na1.138ペルオキシ二硫酸アンモニウム0.388及び水150.08

から成るエマルション』を添加する。

この分散液はH 1.8 及び粘度 5 5 m Pas (プルックフィールド)を有する。ラテックス粒子の平均粒度は 2 8 5 nm である。

例 4

例3 に記載の方法により、下記組成を有する ブラスチック分散液を製造する:

9.08

496.08

核:アクリル酸プチル	5 5.2 重量%
メタクリル酸メチル	3 9.1 重量%
N - メチロールメタクリルアミド	3.5重量%
メタクリルアミド	0.9重量%
クリコールシメタクリレート	1.3 重量%
般:アクリル酸プチル	5 6.2 重量%
メタクリル酸メチル	39.8重量%

N‐(2‐メタクリロイルオキシエチル) 4.0 重量%

この分散液は出 1.9 及び粘度 1 8 0 m Pas (プルックフィールド)を有する。 ラテックス 粒子の平均粒度は 2 7 6 nm である。 比較例 2

エチレン尿業

例3とほぼ同じ総組成を有するが、エチレン 尿業単重体は含まない乳化重合体を1段工程で 下配組成:

アクリル鍛プチル	5 0 8.5 8
メタクリル散メチル	3 5 3.2 5 8
N - メチロールメタクリルアミド	2 3.4 8
メタクリルアミド	5.8 5 <i>9</i>

維重量の40~50%であつた。 分析法

分散液中の遊離ホルムアミドを、6~8倍量の水で希釈し、出2.9のヒドロキシアンモニウムクロリド溶液を添加し、20分後遊離した塩酸で商定することによつて、測定する。遊離した塩酸1モルはホルムアルデヒド1モルに相応する(分散液の重塩に対する%で配数)。

脱離しりるホルムアルデヒドとは、遊離ホルムアルデヒドと加熱に殴して遊離する限りNーメチロールアミドの形で結合したホルムアルデヒドの総盘である。分散液の試料を珪砂と混合し、15分間140℃に加熱する。ガス状に避離したホルムアルデヒドを測定する(分散液の直盤に対する%で記載)。

含發した試験布をアセトン (BAV) で処理する 勝又は激沸洗浄 (BKV) の結合剤損失を、各々 80及び120℃の試験布の乾燥温度に関して 配収する。 BAV を測定するために、布試料を 20分間20℃で実験洗濯機中でアセトンで処 トリイソプテルフエノールポリグリコール 4.58 エーテルスルフエート - N B ペルオ 中シ 二硫酸 アンモニ ウム 1.58及び

クリコールジメタクリレート

水

のエマルションから、4時間かけてエマルションを供給する間に製造する。その他は例3の第1工程の操作方法又は例3の後処理と同じである。分散被はH1.9及び粘度42m Pas (プルックフィールド)を有する。ラテックス粒子の粒度は315 nm である。

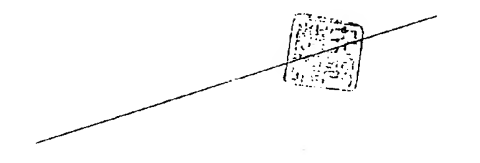
前記実施例及び比較例で得られた結果を第1 表及び第2数にまとめる。第1表には、ブラス チック分散液の特性、特に遊離ホルムアルデヒ ド及び加熱する際に分散液から脱離しりるホル ムアルデヒドの値を記載する。

第2表には、プラスチック分散液の適用技術 試験の結果を記載する。このためにポリエステル試験布を分散液で含設し、圧縮し、80℃又は120℃で乾燥させる。結合剤含量は各々線

理し、トリクロルエチレンで吸収し、80°Cで 乾燥させ、盆量損失を結合剤含量に対する%で 測定する。

兼部洗浄損失 (BEV) を削定するために、 台長させた布畝料を 1 0 分間実験洗濯機中で石鹸水中で90℃で洗浄し、すすぎ、乾燥させ、重量損失を組合削含量に対する%で測定する。

水増加及びメチルイソプチルケトン (MIBK) による彫化を、試験すべき分散液の試料を40~80℃(分散液の最低皮膜形成温度に応じて)で乾燥させ、5分間140℃で縮合させることによつて製造した厚さ0.5 mmの皮膜で測定する。皮膜を20℃で30分間又は4時間水中又は MIBK 中で彫韻させ、拭き取り、百分率の重量 増加を測定する。



第1表:プラスチック分散液の特性

実施例 番 号	旗合体組成							pH	プルツクフイールド による粘度 (mPas)	粒子直径 (nm)	ホルムアルデヒド 遊離 脱離 (ppm)	
1		A	D	E	F							
	Br:	89	5	3	3			2.3	1625	170	150	580
	ĸ:	89.3	6.7	4	***							
	8 :	88	-	_	12			}				
2		A	D	E	F							
	Br:	90.1	5	3	1.9			2.3	1750	1 50	450	1040
	K.:	89.3	6.7	4	-							
	ម :	92.4	-	-	7.6							
Vg1.1		A	ν	E								
	Br:	92	5	3				2.4	1500	140	880	1330
3		В	C	D	E	F	G-					
	Br:	53.5	39.25	2.6	0.65	3	1	1.8	55	285	320	440
	75% K:	55.2	39.1	3.8	0.9	-	1.3					
	25%8:	48.2	39.8	-		12	-	İ				
4		В	C	\mathbf{D}	E	F	G			_ A		
	Br:	55. 5	39.25	2.6	0.65	1	1	1.9	180	275	550	570
	75% K:	55.2	39.1	3.5	0.9	-	1.3			4.1		
	25%в:	56.2	39.8	-	-	4	-					
Vg1.2		В	C -	D	E	G						
-	Br:	56.3	39.25	2.6	0.65	1		1.9	42	315	790	890

A:アクリル酸エチル

E :メタクリルアミド

g : グリコールシメタクリレート

Br: 総組成(重量%)

B:アクリル酸プチル

₽:N-(2-メタクリロイルオキシエチル)-エチレン 尿薬

K:核柏の組成(重量%)

8: 般材料の組成(重量%)

C:メタクリル鍛メチル

D:N-メチロールメタクリルアミド

第2表:仕上げ加工された繊維の特性

與施例	BAV	BKV	水 型 0.5 b		MIBK- 败収 0.5 h 4 h		
番 号	%	%	(%)	=	(%)		
1	2.6/1	2.8/1	2.7	5.2	57	75	
2	2.7/1	1.6/<1	2.8	5.5	67	78	
Vg1.1	3.7/1	2.7/<1	1.4	3.4	78	92	

結果の評価

例1~4の本発明によるブラスチック分散液 は、ウレイド基不含の比較例1及び2に比して、 非常に低い遊離及び脱離可能なホルムアルデヒ ド含量を示す。それにも拘らず、使用技術試験 の結果は悪くなく、それどころか部分的には比 較分散液に比して著しく良好である。 BAV 及び BKVは含色の架橋度を示す。紹合剤損失は架橋 が良くなるとそれだけ少ない。 同様に MIBK 中 の皮膜の影脳化は重合体がより良く架橋してい ればそれだけ僅かである。

> 代進人



第1頁の続き

⑤Int.Cl.5 識別記号 庁内整理番号 C 08 F 246/00 MPY 8416-4 J D 06 M 14/00 8521-4L

⑫発 明 者 ヘルベルト・フインク ドイツ連邦共和国ピツケンバツハ・バーンホフシュトラー

セ 39

②発 明 者 ヴォルフガング・クレ ドイツ連邦共和国マインツ31・トウヒヨルスキヴエーク ツセ 47

②発 明 者 ディーター・テツスナ ドイツ連邦共和国リュツセルスハイム・フォイアーバツハ

シュトラーセ 77